



भारत का राजपत्र The Gazette of India

असाधारण
"EXTRAORDINARY"

भाग II—खण्ड 3—उप-खण्ड (ii)
PART II—Section 3—Sub-Section (ii)

प्राधिकरण से प्रकाशित
PUBLISHED BY AUTHORITY



सं० 154]
No. 154]

नई दिल्ली, मंगलवार, मार्च 22, 1988/चैत्र 2, 1910
NEW DELHI, TUESDAY, MARCH 22, 1988/CHAITRA 2, 1910

इस भाग में भिन्न पृष्ठ संख्या दी जाती है जिससे कि यह अलग संकलन के रूप में
रखा जा सके

Separate Paging is given to this Part in order that it may be filed as
separate compilation

उद्योग मंत्रालय

(रसायन और पेट्रो-रसायन विभाग)

विकास आयुक्त का कार्यालय (पी आई)

आदेश

नई दिल्ली, 22 मार्च, 1988

का. आ. 273(अ) :—केन्द्रीय सरकार, आवश्यक
वस्तु अधिनियम, 1955 (1955 का 10) की धारा 3 द्वारा
प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए औषधि (कीमत नियंत्रण)
आदेश, 1987 का संशोधन करने के लिए निम्नलिखित
आदेश करती है, अर्थात् :—

1. (1) इस आदेश का संक्षिप्त नाम औषधि (कीमत
नियंत्रण) संशोधन आदेश, 1988 है।

(2) यह राजपत्र में प्रकाशन की तारीख को प्रवृत्त
होगा।

2. औषधि (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1988 के (जिसे
इसमें इसके पश्चात् उक्त आदेश कहा गया है) पैरा 4 के
उपपैरा (1), उपपैरा (2) और उपपैरा (3) में "प्ररूप 1"
शब्द और अंक के स्थान पर, जहाँ जहाँ वे आते हैं, "प्ररूप
1-क" शब्द, अंक और अक्षर रखे जाएंगे।

3. उक्त आदेश के पैरा 11 के उपपैरा (2) में "प्ररूप 2"
शब्द और अंक के स्थान पर "प्ररूप 2-क" शब्द, अंक और
अक्षर रखे जाएंगे।

4. उक्त आदेश के पैरा 18 के अंत में निम्नलिखित
स्पष्टीकरण अन्तः स्थापित किया जाएगा, अर्थात् :—

'स्पष्टीकरण—इस पैरा के प्रयोजनों के लिए "स्थानीय कर" के
अन्तर्गत किसी विशेष क्षेत्र में तत्समय प्रवृत्त किसी विधि के
अधीन फुटकर बिक्रेता द्वारा वस्तुतः संचित किया गया विक्रय
कर और चुंगी है।'

5. उक्त आदेश के पैरा 21 के स्थान पर निम्नलिखित पैरा रखा जाएगा, अर्थात् :—

“21. व्यापारियों के लिए कीमतें—(1) कोई विनिर्माता, वितरक, या थोक विक्रेता किसी फुटकर विक्रेता को, जब तक कि इस आदेश या इसके अधीन किए गए किसी आदेश के उपबन्धों के अधीन अन्यथा अनुज्ञात न किया जाए किसी विनिर्माता का विक्रय ऐसी कीमत पर करेगा जो कीमत नियंत्रित औषधि की दशा में, फुटकर कीमत (जिसके अन्तर्गत उत्पाद शुल्क, यदि कोई हो, नहीं है) में से 16% का घटाकर आई कीमत के बराबर हो।

(2) उपपैरा (1) के अन्तर्बिष्ट किसी बात के होते हुए भी, सरकार, थोक विक्रेता या फुटकर विक्रेता के लिए ऐसी किसी विनिर्माता की बावत जिसकी कीमत, इस आदेश के अधीन नियत या मंशोधित की गई है, लोकहित में, साधारण या विशेष आदेश द्वारा कीमत नियत कर सकेगी।”

6. उक्त आदेश में चौथी अनुसूची में,—

(1) “प्ररूप 1” के पश्चात् निम्नलिखित प्ररूप अन्तःस्थापित किया जाएगा, अर्थात् :—

“प्ररूप 1-क

(पैरा 4 के अधीन गैर-अनुसूचित पुंज औषधि की कीमत के संबंध में प्रस्तुत की जाने वाली जानकारी दो प्रतियों में पेश की जाएगी)

1. प्रपुंज औषधि का नाम

2. विनिर्माता का नाम

3. विनिर्माता के रजिस्ट्रीकृत/प्रधान कार्यालय का पता

4. कारखाने का पता

5. अनुज्ञप्त क्षमता

(क) औद्योगिक अनुज्ञप्ति/एस एस आई रजिस्ट्रीकरण सं.

(ख) अनुज्ञप्ति जारी करने की तारीख/रजिस्ट्रीकरण की तारीख

(ग) उत्पादन क्षमता अनुज्ञप्ति मीटरी टन/कि. या./ लिटर आदि।

6. प्रतिवर्ष प्रतिष्ठापित क्षमता

7. वाणिज्यिक उत्पादन के प्रारम्भ की तारीख

8. अंतिम सैबा वर्ष/चालू वर्ष के दौरान प्रस्तुत हुआ उत्पादन मीटरी टन/कि. या./ लिटर आदि

9. विनिर्माण प्रक्रिया संबंधी संक्षिप्त टिप्पण

10. अगले तीन वर्षों के दौरान प्रपुंज औषधि का अनुमानित उत्पादन

11. यदि विनिर्मितियों के विनिर्माण के लिए उत्पादन का उपयोग स्वयं उत्पादन के कारखाने में करने का प्रस्ताव है तो क्वाथी क्रम सं. 8 और क्रम सं. 10 के सामने दिए गए उत्पाद में से इस प्रकार उपयोग की जाने वाली मात्रा का उल्लेख करें।

12. कृपया प्रपुंज औषधि की अंतिम लागत बीमा भाड़ा कीमत प्रस्तुत करें यदि उसका आयात आपके द्वारा या किसी अन्य ऐसे अधिकरण द्वारा जिसे आप जानती हैं, किया जा चुका है या किया जा रहा है।

13. कृपया उपाबंध के अनुसार प्रपुंज औषधि के उत्पादन की लागत कीमत प्रस्तुत करें।

टिप्पण : कृपया पिछले तीन वर्ष के प्रत्येक लेखापरीक्षित तुलन पत्र और लाभ और हानि लेखा की प्रति प्रस्तुत करें।

उपाबंध

I. प्रपुंज औषधि का नाम

II. कच्ची सामग्री

मुख्य संघटक

नाम

मात्रा-प्रतिकिलोग्राम

लागत

III. उत्पादन लागत

IV. विक्रय लागत

V. लाभ का मार्जिन

VI. विक्रय कीमत (IV + V)

विद्यमान कीमत प्रभावी होने की तारीख

VII. इस प्ररूप में प्रस्तुत की गई जानकारी को कम्पनी के प्राधिकृत हस्ताक्षरकर्ता द्वारा और चाटेड/लागत अकाउंटेंट द्वारा प्रमाणित किया जाएगा;

(ii) “प्ररूप 2” के पश्चात् निम्नलिखित प्ररूप अन्तःस्थापित किया जाएगा, अर्थात् :—

“प्ररूप 2-क

(पैरा 11 के अधीन गैर अनुसूचित विनिर्माता की कीमतों के संबंध में प्रस्तुत की जाने वाली जानकारी—दो प्रतियों में पेश की जाएगी।)

1. विनिर्माता का नाम

2. विनिर्माता के रजिस्ट्रीकृत/प्रधान कार्यालय का पता

3. विनिर्माता का नाम

4. लेवल क्लेम के अनुसार और औषधि नियंत्रण प्राधिकारियों द्वारा अनुमोदित मिश्रण,
5. पैकिंग की किस्म
6. पैकेज का आकार
7. फुटकर कीमत का व्यौरा :

विद्यमान	अब दावा
कीमत	किया गया है
(यदि कोई हो)	
तारीख	रु./पैक

क. सामग्री लागत

ख. सम्परिवर्तन लागत

ग. पैकिंग सामग्री लागत

घ. पैकिंग प्रभार

ङ. कारखाना द्वारा लागत (क से घ)

च. एम ए पी ई—% उपरोक्त (ङ) पर

छ. उत्पाद-शुल्क

ज. फुटकर कीमत (फु. की.)

(ङ + च + छ)

8. सक्रिय संघटकों के रेट

इस प्ररूप में प्रस्तुत की गई जानकारी को कम्पनी के प्राधिकृत हस्ताक्षरकर्ता और चार्टर्ड/लागत अकाउंटेंट द्वारा प्रमाणित किया जाए।”।

[सं. 23(1)/87-पी आई I]

आर. एस. माथुर, संयुक्त सचिव

MINISTRY OF INDUSTRY

(Department of Chemicals and Petrochemicals)

OFFICE OF THE DEVELOPMENT COMMISSIONER (PI)

ORDER

New Delhi, the 22nd March, 1988

S.O. 273(E) :—In exercise of the powers conferred by section 3 of the Essential Commodities Act, 1955 (10 of 1955), the Central Government hereby makes the following order to amend the Drugs (Prices Control) Order, 1987, namely :—

1. (1) This Order may be called the Drugs (Prices Control) Amendment Order, 1988.

(2) It shall come into force on the date of its publication in the Official Gazette.

2. In the Drugs (Prices Control) Order, 1987 (hereinafter referred to as the said Order), in subparagraphs (1), (2) and (3) of paragraph 4, for the word and figure “Form 1”, wherever they occur, the word, figure and letter “Form 1-A”, shall be substituted.

3. In sub-paragraph (2) of paragraph 11 of the said Order, for the word and figure “Form 2”, the word, figure and letter “Form 2-A” shall be substituted.

4. To paragraph 18 of the said Order, the following Explanation shall be inserted at the end, namely :—

‘Explanation.—For the purposes of this paragraph, “local taxes” shall include sales tax and octroi actually paid by the retailer under any law for the time being in force in a particular area.’

5. For paragraph 21 of the said Order, the following paragraph shall be substituted, namely :—

21. Prices to the traders.—(1) A manufacturer, distributor or wholesaler shall sell a formulation to a retailer, unless otherwise permitted under the provisions of this Order or any order made thereunder, at a price equal to the retail price (Excluding excise duty, if any) minus 16% thereof in the case of price controlled drug.

(2) Notwithstanding anything contained in subparagraph (1), the Government may by a general or special Order fix, in public interest, the price to the wholesaler or retailer in respect of any formulation the price of which has been fixed or revised under this Order.”

6. In the Fourth Schedule of the said Order,—

(i) after “Form 1”, the following Form shall be inserted, namely :—

“FORM 1-A

(Information to be submitted in respect of price of non-scheduled bulk drug under paragraph 4 to be submitted in duplicate)

1. Name of the Bulk drug
2. Name of the Manufacturer.
3. Address of the Registered/Head Office of the Manufacturer.
4. Address of the Factory.
5. Licensed Capacity.
 - (a) Industrial Licence/SSI Registration No.
 - (b) Date of issue of the Licence/Date of Registration.
 - (c) Production capacity Licensed Tonnes/Kgs/Litres etc.

6. Installed capacity per annum.
7. Date of commencement of commercial production.
8. Actual production achieved during the last accounting Year|current Year, Tonnes| Kgs.|Litres etc.
9. Brief note on the manufacturing process.
10. Estimated production of the bulk drug during the next three years.
11. If the production is proposed to be captively consumed for manufacture of the formulation, please furnish the quantity to be so consumed out of the production given against Sl. No. 8 and Sl. No. 10.
12. Please furnish latest CIF price of the bulk drug if the same had been imported or is being imported by you or any other agency known to you.
13. Please furnish the cost of production of the bulk drug as per Annexure.

NOTE : Please furnish a copy of each of audited balance sheet and Profit and Loss Account for the last three years.

ANNEXURE

- I. Name of the Bulk Drug.
- II. Raw materials

Main Ingredients
Name
Qty. per kg.
Cost
- III. Cost of production
- IV. Cost of Sales
- V. Profit margin
- VI. Selling price (IV+V)
- VII. Existing prices with effective date The information furnished in this form is to be certified by Authorised Signatory of the Company and Chartered|Cost Accountant.”;

(ii) after “Form 2”, the following Form shall be inserted, namely :—

“FORM 2-A

(Information to be submitted in respect of prices of non-scheduled formulation under paragraph 11—to be submitted in duplicate)

1. Name of the Manufacturer.
2. Address of the Registered|Head Office of the Manufacturer.
3. Name of the formulation.
4. Composition as per label claim and approval by Drug Control Authorities.
5. Type of packing.
6. Size of Packs.
7. Break-up of Retail Price :

Existing price	Now claimed price
	Rs. pack
(if any)	date

 - a. Material Cost
 - b. Conversion Cost.
 - c. Packing material cost.
 - d. Packing charges.
 - e. Ex-factory cost (a) to (d)
 - f. MAPE—-----% on (e) above.
 - g. Excise Duty.
 - h. Retail Price (R.P.)
(e+f+g).
8. Rates of active ingredients.

The information furnished in this form is to be certified by authorised signatory of the company and a Chartered|Cost Accountant.”.

[No. 23 (1) |87-PL. I]

R. S. MATHUR, Jt. Secy.